(19)日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平8-34731

(43)公開日 平成8年(1996)2月6日

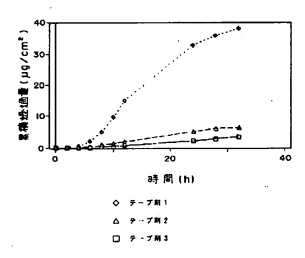
(51) Int.Cl. <sup>6</sup> A 6 1 K	9/06	•	庁内! G	整理番号	FΙ							技術表示箇所
	9/70 47/10	341	Ξ									
	41/10	1	ٺ	審査請求	未請求	請求項	(の数3	OL	(全	7	頁)	最終頁に続く
(21) 出願番号	<del>}</del>	特願平6-174343 平成6年(1994)7月26日					株式会社ティ・ティ・エス技術研究所 東京都中央区日本橋浜町二丁目35番7号 森本 雍憲 埼玉県坂戸市西坂戸4丁目7番22号 杉林 堅次					
					(74)	<b>代理人</b>	<b>舟理士</b>					9 番22号 3 名)

### (54) 【発明の名称】 グラニセトロン含有経皮吸収型製剤

#### (57)【要約】

【目的】 グラニセトロンの十分な経皮吸収が達成され、有効血中濃度の優れた持続性を発揮する経皮吸収型 製剤を得る。

【構成】 有効成分としてグラニセトロン、またはその薬学的に妥当な塩および経皮吸収促進剤を含む経皮吸収 型製剤。



(2)

特開平8-34731

【特許請求の範囲】

【請求項2】 経皮吸収促進剤が、炭素原子数1~20の一価または多価のアルコール、炭素原子数2~20の脂肪酸、炭素原子数2~20の脂肪酸と炭素原子数1~20の一価または多価のアルコールとのエステル、尿素類、ピロリドン誘導体、環状モノテルペン、1ードデシルアザシクロヘプタン-2ーオン、シクロデキストリン、チオグリコール酸カルシウムからなる群から選択される1種または2種以上である、請求項1記載の経皮吸収型製剤。

【請求項3】 グラニセトンの製剤中の濃度が、0.0 1~50重量%であり、経皮吸収促進剤の製剤中の濃度が、0.01~99.99重量%である、請求項1または2記載の経皮吸収型製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、グラニセトロン、また 20 はその薬学的に妥当な塩を有効成分として含有する新規な経皮吸収型製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】グラニセトロン〔化学名:1-methyl-N-(endo-9-methyl-9-azabicyclo[3.3.1]non-3-yl)-1H-indazole-3-carboxamide〕は5-HT。受容体の選択的拮抗剤である。これは求心性の腹部迷走神経末端に存在する5-HT。受容体を遮断することによって、特に抗悪性腫瘍剤投与により誘発される悪心・嘔吐を抑制する優れた効果を発揮する有用な医薬化合物であり、現在それの30塩酸塩の注射剤が広く用いられているが、これまでのところグラニセトロンの経皮吸収型製剤は未だ知られていない。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】グラニセトロンは癌患者に抗悪性腫瘍剤を投与した時にしばしばみられる悪心・嘔吐の抑制を目的として適用されている。このためグラニセトロンは体の不自由な患者を対象として適用されることが多く、従って患者自身による経口投与が困難であり、介護者に負担がかかる。また、注射による投与は40 患者に苦痛を与え、クオリテオイー・オブ・ライフ(QOL)の妨げになる。グラニセトロンは、その目的上、長期間連続して投与することが必要であるが、経口投与や注射剤では、このような問題が連続的に生じることになるので、患者に苦痛を与えることなく簡便に投与できて、しかも1回の投与で有効血中濃度が長期間持続する剤形の開発が望まれ、このような剤形として、経皮吸収型製剤が考えられた。

【0004】経皮吸収型製剤には、一般に次のような利 価のアルコール、炭素原子数  $2\sim20$  の脂肪酸、炭素原点がある。すなわち、a)投与および投与の中止が簡便 50 子数  $2\sim20$  の脂肪酸と炭素原子数  $1\sim20$  の一価また

である、b)長時間にわたって一定の血中濃度が持続する、c) 最高血中濃度の低下により副作用を回避するこ

とができる、d) 肝初回通過効果を回避できて薬物の生物学的利用率を高めることができる。 【0005】従って、本発明は、グラニセトロンの経皮吸収型製剤、特にグラニセトロンのの基剤からの放出性

吸収型製剤、特にグラニセトロンのの基剤からの放出性 および皮膚透過性が高く、それによって有効血中濃度を 長期間持続できる経皮吸収製剤を提供することを目的と する。

10 [0006]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題を解決するために種々研究を重ねた結果、以下に示すような経皮吸収促進剤を用いると、グラニセトロンの十分な経皮吸収が違成され、有効血中濃度の優れた持続性を発揮する経皮吸収型製剤が得られることを見出して本発明を完成した。

【0007】 すなわち、本発明は、有効成分としてグラニセトロン、またはその薬学的に妥当な塩および経皮吸収促進剤を含む経皮吸収型製剤に係るものである。

7 【0008】さらに好ましくは、本発明は、有効成分としてグラニセトロン、またはその薬学的に妥当な塩および、炭素原子数1~20の一価または多価のアルコール、炭素原子数2~20の脂肪酸、炭素原子数2~20の脂肪酸と炭素原子数1~20の一価または多価のアルコールとのエステル、尿素類、ピロリドン誘導体、環状モノテルペン、1-ドデシルアザシクロヘプタン-2-オン、シクロデキストリン、チオグリコール酸カルシウムから選択される1種または2種以上の経皮吸収促進剤を含む経皮吸収型製剤に係るものである。

30 【0009】本発明において、経皮吸収型製剤の剤形は特に限定されず、例えば軟膏剤、クリーム剤、液剤、ローション剤、リニメント剤、パップ剤、プラスター剤、パッチ剤、ゲル剤、硬膏剤またはテープ剤を挙げることができる。

【0010】本発明の製剤において、有効成分であるグラニセトロンは遊離型であっても、その薬学的に妥当な塩、例えば塩酸塩、硫酸塩、臭化水素塩、硝酸塩、リン酸塩などの無機酸付加塩またはナトリウム塩、カリウム塩などの無機塩基付加塩、さらに酢酸塩、コハク酸塩、フマル酸塩、リンゴ酸塩、シュウ酸塩などの有機酸付加塩の形にあってもよい。

【0011】本発明において、有効成分であるグラニセトロンの製剤中の濃度は、剤形や基剤成分などにより左右されるが、一般に0.01~50重量%、好ましくは0.1~20重量%、特に0.2~10重量%である。

【0012】本発明において、経皮吸収促進剤としては、通常、経皮吸収型製剤に使用されるものを使用できるが、好ましくは、炭素原子数1~20の一価または多価のアルコール、炭素原子数2~20の脂肪酸、炭素原子数2~20の脂肪酸、炭素原子数2~20の一価また

(3)

特開平8-34731

は多価のアルコールとのエステル、尿素類、ピロリドン

誘導体、環状モノテルペン、1-ドデシルアザシクロへ プタン-2-オン、シクロデキストリン、チオグリコー ル酸カルシウムが挙げられる。

3

【0013】 炭素原子数1~20の一価または多価のア ルコールとしては、例えば、メチルアルコール、エチル アルコール、プロピルアルコール、イソプロピルアルコ ール、プチルアルコール、ヘプチルアルコール、オクチ ルアルコール、カプリルアルコール、ノニルアルコー ル、デシルアルコール、ウンデシルアルコール、ラウリ ルアルコール、トリデシルアルコール、ミリスチルアル コール、ペンタデシルアルコール、セチルアルコール、 ヘキサデシルアルコール、ヘプタデシルアルコール、ス テアリルアルコール、オレイルアルコール、ノナデシル アルコール、エイコシルアルコール、エチレングリコー ル、プロピレングリコール、1、3-プタンジオール、 グリセリンが挙げられる。これらの中で、エチルアルコ ール、オクチルアルコール、ノニルアルコール、ラウリ ルアルコール、ミリスチルアルコール、オレイルアルコ ール、プロピレングリコール、1,3-ブタンジオール 20 またはグリセリンが好ましく、特にラウリルアルコール またはプロピレングリコールが好ましい。

【0014】炭素原子数2~20の脂肪酸としては、例 えば、酢酸、プロピオン酸、酪酸、吉草酸、カプロン 酸、エナント酸、カプリル酸、ペラルゴン酸、カプリン 酸、ラウリル酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステア リン酸、安息香酸、サリチル酸、乳酸、シュウ酸、マロ ン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン 酸、フマル酸、リンゴ酸、酒石酸またはフタル酸が挙げ られる。これらの中で、乳酸、フマル酸、マレイン酸、 ラウリル酸またはミリスチン酸が好ましく、特に乳酸、 マレイン酸またはミリスチン酸が好ましい。

【0015】炭素原子数2~20の脂肪酸と炭素原子数 1~20の一価または多価のアルコールとのエステルと しては、例えば、乳酸ミリスチル、乳酸セチル、乳酸ラ ウリル、ミリスチン酸イソプロピル、パルミチン酸イソ プロピル、ステアリン酸プチルまたはミリスチン酸ミリ スチルが挙げられる。これらの中で、乳酸ミリスチル、 乳酸セチル、ミリスチン酸ミリスチルまたはミリスチン 酸イソプロピルが好ましく、特にミリスチン酸イソプロ 40 ピルまたは乳酸セチルが好ましい。

【0016】尿素類としては、例えば尿素またはチオ尿 素が挙げられ、この中尿素が好ましい。ピロリドン誘導 体としては、例えば2-ピロリドン、1-メチル-2-ピロリドン、5-メチル-2-ピロリドン、1,5-ジ メチルピロリドンまたは1-エチルピロリドンが挙げら れ、この中1-メチル-2-ピロリドンが好ましい。

【0017】環状モノテルペンとしては、メントールま たはリモネンが挙げられる。この中、メントールは、グ 麻酔作用および止痒作用などの好ましい作用を有するの で、好ましい。メントールは、天然ペパーミントまたは 他のミンノオイルから得られたものであっても、あるい は合成されたものであってもよい。

【0018】上記の経皮吸収促進剤は単独でも組み合わ せても使用できるが、多価アルコールを単独でまたは2 種以上組み合わせて、またはメントールを単独で、ある いは多価アルコールとメントールを組み合わせて使用す るのが好ましい。特に水を含む剤形の場合、多価アルコ ールを単独でまたは2種以上組み合わせて、またはメン トールを単独で、あるいは多価アルコールとメントール を組み合わせて使用するのが好ましい。

【0019】本発明において、経皮吸収促進剤の製剤中 の濃度は、剤形や基剤などにより左右されるが、一般に 約0.01~99.99重量%、好ましくは0.1~5 0 重量%、特に約0.5~30重量%である。

【0020】本発明の製剤は、必要に応じてさらに基 剤、補助剤および/または添加剤を含むことができる。 基剤としては、本発明の経皮吸収製剤の剤形に応じて、 この技術分野で通常使用される基剤が使用される。例え ば、本発明の経皮吸収製剤を軟膏剤またはクリーム剤と する場合には、基剤としては油脂性基剤または乳剤性基 剤が使用され得る。

【0021】油脂性基剤としては、例えば炭化水素、高 級アルコール、グリコール類、高級脂肪酸、高級脂肪酸 エステル、植物油または動物油を使用できる。炭化水素 としては、例えば炭素原子数12~32の炭化水素、具 体的には種々の炭化水素の混合物である流動パラフィ ン、分枝状パラフィン、固形パラフィン、白色ワセリン 30 などを挙げることができ、この中、流動パラフィンまた は白色ワセリンが好ましい。

【0022】高級アルコールとしては、例えばラウリル アルコール、トリデシルアルコール、ミリスチルアルコ ール、ペンタデシルアルコール、セチルアルコール、ヘ キサデシルアルコール、ヘプタデシルアルコール、ステ アリルアルコール、オレイルアルコール、ノナデシルア ルコール、エイコシルアルコール、セリルアルコール、 メリシルアルコール、セチルアルコール、ステアリルア ルコールなどを挙げることができ、この中、セチルアル コールまたはステアリルアルコールが好ましい。

【0023】グリコール類としては、エチレングリコー **.ル、プロピレングリコール、トリメチレングリコール、** 1. 3-プタンジオール、ポリエチレングリコールなど が挙げられ、この中プロピレングリコール、1,3-ブ タンジオールまたはポリエチレングリコールが好まし い。また、ポリエチレングリコールを主成分とする基 剤、例えばマクロゴール400のような低重合度のポリ エチレングリコールとマクロゴール4000のような高 重合度のポリエチレングリコールとを適当な比率で混合 ラニセトロンの経皮吸収促進作用の他に鎮痛作用、局所 50 したものも軟膏剤の基剤として好適に使用することがで

(4)

特開平8-34731

きる。

【0024】高級脂肪酸としては、例えば炭素原子数6 ~32の飽和または不飽和脂肪酸、具体的には例えば力 プロン酸、エナント酸、カプリル酸、ペラルゴン酸、カ プリン酸、ウンデシル酸、ラウリル酸、トリデシル酸、 ミリスチン酸、ペンタデシル酸、パルミチン酸、ヘプタ デシル酸、ステアリン酸、オレイン酸、ノナデカンサ、 アラキドン酸、リノール酸、リノレン酸、ペヘン酸、リ グノセリン酸、セロチン酸、ヘプタコサン酸、モンタン 酸、メリシン酸、ラクセル酸、エライジン酸、ブラシジ 10 ン酸などが挙げられ、この中、ミリスチン酸またはオレ イン酸が好ましい。

5

【0025】高級脂肪酸エステルとしては、例えば (A) 炭素原子数10~32の脂肪酸エステルと炭素原 子数14~32の脂肪族一価アルコールとのエステルあ るいは(B) 炭素原子数10~22の飽和または不飽和 脂肪酸とグリセリンとのエステルまたはそれらの水素添 加物が挙げられる。

【0026】(A)のエステルとしては例えば、パルミ チン酸ミリスチル、ステアリン酸ステアリル、ミリスチ 20 ン酸ミリスチル、リグノセリン酸セリル、セロチン酸ラ クセリル、ラクセル酸ラクセリルなどの脂肪酸エステ ル、ラノリン、蜜蝋、鯨蝋、セミック蝋などの動物由来 の天然蝋、カルナウバ蝋、カンデリラ蝋などの植物由来 の天然蝋が挙げられる。

【0027】(B)のエステルとしては例えば、グリセ リルモノラウレート、グリセリルモノミリステート、グ リセリルモノステアレート、グリセリルモノオレート、 グリエセリルジラウレート、グリセリルジミリテート、 グリセリルジステアレート、グリセリルトリラウレー ト、グリセリルトリミリステレート、グリセリルトリス テアレートなどが挙げられ、この内、グリセリルモノラ ウレート、グリセリルモノミリステレートまたはグリセ リルモノオレートが好ましい。

【0028】植物油としては例えば、ヒマシ油、オリー ブ油、ダイズ油、ゴマ油、ヘントウ油、サフラワー油、 綿実油またはテレビン油、あるいはこれらに水素添加し た植物油脂類が挙げられ、この中、ヒマシ油、オリーブ 油、ダイズ油、ゴマ油または綿実油が好ましい。動物油 としては、ミンク油、卵黄油、スクラワン、スクワレン 40 などが挙げられる。

【0029】油脂性基剤としてはさらにラノリン誘導体 も使用できる。これらの基剤は、単独でまたは二種以上 混合して使用できる。乳剤性基剤としては、O/W型基 剤、W/O型基剤または懸濁性基剤が挙げられる。

【0030】O/W型基剤としては、界面活性剤の存在 または非存在の下に、ラノリン、プロピレングリコー ル、ステアリルアルコール、ワセリン、シリコン油、流 動パラフィン、グリセリルモノステアレートなどの成分 を水相中に乳化・分散させたクリームが挙げられる。W 50 ピニルアルコール、ポリピニルピロリドンなどの水溶性

/O型基剤としては、ワセリン、高級脂肪族アルコー ル、流動パラフィンなどの成分に、親水基をあまり持た ない非イオン性界面活性剤の存在下に、水を加えて乳化 分散させたものが挙げられる。懸濁性基剤としては、 水にデンプン、グリセリン、高粘度カルポキシメチルセ ルロース、カルボキシピニルボリマー、ポリピニルアル コール、ヒドロキシプロピルセルロースなどの懸濁化剤 を加えてゲル状にした水性基剤が挙げられる。

【0031】本発明の経皮吸収製剤を液剤とする場合に は、基剤として水などが使用され得る。本発明の経皮吸 収製剤をローション剤とする場合には、懸濁型、乳剤型 または溶液型のいずれのタイプのローション剤とするこ ともでき、懸濁型ローション剤とする場合には、基剤と して、ゴム類、セルロース類、粘度類などの懸濁化剤と 水との混合物が使用され得る。

【0032】ゴム類としては、例えば、アルギン酸ナト リウム、アラピアゴム、ペクチン、トラガントゴムなど が挙げられ、セルロース類としては、例えば、メチルセ ルロース、ヒドロキシメチルセルロースまたはヒドロキ シエチルデンプンが挙げられる。粘度剤としては、例え ば、ベントナイトまたはピーガムHVが挙げられる。

【0033】乳化型ローションとする場合には、基剤と して、水に、脂肪酸、高級アルコールなどの油性物質を 乳化させたものが使用され得る。溶液型ローション剤と する場合には、基剤として、水、アルコールなどが使用 され得る。

【0034】本発明の経皮吸収製剤をリニメント剤とす る場合には、基剤として、例えばオリーブ油、ダイズ 油、ゴマ油、ヘントウ油、綿実油、テレビン油などの植 物油類、エチルアルコール、プロピルアルコール、イソ プロピルアルコールなどのアルコール類あるいはアルコ ール類と水との混合物などが使用される。

【0035】本発明の経皮吸収製剤をパップ剤とする場 合には、基剤として、ポリアクリル酸またはその塩、ポ リピニルアルコール、ポリピニルピロリドン、ヒドロキ シプロピルセルロールなどの水溶性高分子またはその架 橋体が使用される。また、これらの水溶性高分子をミョ ウパン、硫酸アルミニウム、塩化アルミニウム、水酸化 アルミニウム、水酸化マグネシウムまたは水酸化カルシ ウムなどの多価金属塩によって架橋させたもの、あるい は、水溶性高分子に放射線照射のような物理的処理を施 して架橋させたもの、さらには、凍結解凍処理によって 架橋させたものなどが使用される。パップ剤は支持体上 に置かれていることもでき、支持体としては例えば不織 布が使用される。

【0036】本発明をゲル剤とする場合には、基剤とし て、例えば、ポリアクリル酸またはその塩、ヒドロキシ プロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロ ース、カルボキシメチルセルロースまたはその塩、ポリ (5)

特開平8-34731

高分子またはその架橋体を、硫酸アルミニウム、水酸化 アルミニウム、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム、塩化アルミニウムなどの多価金属塩を用いて架橋してゲル化させるか、あるいはジイソプロパノールアミ

てゲル化させるか、あるいはジイソプロパノールアミン、トリエチルアミン、トリエタノールアミン、トリア ミルアミンなどを用いて p H を調整してゲル化させたも のが使用される。

【0037】本発明をプラスター剤、パッチ剤、硬膏剤 またはテープ剤とする場合には、支持体、弾性体、粘着 付与剤、軟化剤、老化防止剤、充填剤、架橋剤、剥離処 10 理剤などの製剤を構成する成分が必要であり、これらの 成分としては通常使用されている成分が使用され得る。 支持体としては、例えば、ポリエチレンテレフタレー ト、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、 ポリカーポネート、ポリウレタンなどからなるフィル ム、不織布などが使用できる。弾性体としては、天然ゴ ム、SBS、プチルゴム、ポリイソプチレン、ポリピニ ルアルキルエーテル、ポリ(メタ)アクリレート、ポリ ウレタン、ポリアミド、エチレン-酢酸ピニル共重合 体、アクリル酸、アクリル酸エステル-アクリル酸共重 20 合体、ジメチルポリシロキサン、ポリイソプレンゴム、 スチレンーイソプレンースチレンブロック重合体ゴム、 スチレンプタジエンゴム、ポリイソプチレン、プチレン ゴムなどが使用できる。粘着付与剤としては、弾性体と 相溶性であるものが好ましく、例えば、ポリテルペン樹 脂、ロジンもしくはそのエステルまたはフェノール性樹 脂が挙げられる。これらの成分は必要に応じて使用さ れ、それぞれ単独でまたは二種以上組み合わせて使用さ れ得る。

【0038】本発明の経皮吸収製剤には、さらに、必要に応じて、保存料、着香料、さらには乳化剤、分散剤、 湿潤剤、pH調製剤、安定剤、防腐剤、懸濁剤などの補助剤または添加剤を含有させることもでき、これらの補助剤または添加剤としては、それぞれ、製剤技術の分野で通常使用されるものであればいずれをも使用できる。

【0039】保存料としては、例えば、パラオキシ安息 香酸、メチルパラベン、エチルパラベン、プロピルパラベン、クロロブタノールまたはベンジルアルコールが挙 げられる。乳化剤としては、基剤に水を含む剤形、例えば水を含有する液剤、ローション剤、パップ剤または軟 40 育剤においては、W/OまたはO/W型乳化剤が好適に使用される。pH調製剤としては、例えば、塩酸、硫酸、臭化水素酸、リン酸などの無機酸、酢酸、コハク酸、フマル酸、リンゴ酸、シュウ酸、乳酸、グルタル酸、サリチル酸、酒石酸などの有機酸、またはこれらの塩が挙げられる。

【0040】本発明の経皮吸収製剤は、常法により製造

することができる。例えば、軟膏剤、クリーム剤、パップ剤またはゲル剤とする場合には、それぞれの剤形に応じて、必要な基剤原料を練合、乳化、懸濁または溶解させて基剤を製造した後、グラニセトロンならびに必要な補助剤および添加剤を添加して、通常使用される混合機、例えばスクリューミキサー、ホモジナイザー、ニーダーまたはロールミル中で混合することによって製造され得る。

【0041】リニメント剤とする場合には、基剤に、グ ラニセトロンを溶解させ、さらに必要な補助剤および添 加剤を添加して混合することによって製造され得る。プ ラスター剤、パッチ剤、硬膏剤またはテープ剤は、ホッ トメルト法、溶液法、熱圧法などの常法により製造でき る。例えば、ホットメルト法による場合には、弾性体と して、特に高温で流動性を持つようなプロックポリマ 一、例えば、スチレンーイソプレンースチレン、スチレ ンープタジエンースチレン、スチレンーエチレンープチ レンースチレンまたはエチレン酢酸ピニルが使用され、 このような弾性体と、その他の必要な成分とを混合し、 混合物を高温で溶融してグラニセトロンを均質に混合さ せ、支持体上に塗工することによって製造され得る。ま た、溶液法による場合には、基剤をクロロホルム、酢酸 エチル、ヘキサン、メチルエチルケトンなどの有機溶剤 に溶かし、これにグラニセトロンおよびその他必要な成 分を添加し、これらの成分を均質に溶解または分散さ せ、アプリケーターを用いて支持体上に塗工することに より製造され得る。熱圧法による場合には、グラニセト ロンおよびその他の必要な成分をロール機などで均質に なるまで練り合わせ、得られた混合物を、熱および圧を 30 加えたキャレンダーを使用して剥離紙上に均一の厚みと なるように塗布して、剥離紙上にグラニセトロン含有層 を形成し、これを支持体表面に積層、密着させることに より製造される。

【0042】液剤、ローション剤とする場合には、水に、種々の基剤成分を添加し、混合・攪拌した後、グラニセトロンおよびその他必要な成分を加えて混合することにより製造され得る。

[0043]

【実施例】本発明を実施例を用いてさらに詳細に説明す るが、本発明はこれらの実施例に限定されない。

【0044】実施例1

表 1に示す重量比でアミノアルキルメタアクリレートコポリマーの水溶液(プラストイドE35L、Roehm Phar ma社製)、 $1-メントールおよび塩酸グラニセトロンを合わせて均質になるまでよく攪拌して混合溶液 <math>1\sim3$ を得た。

[0045]

表1

混合溶液

1 2 3

(6)

特開平8-34731

9

アミノアルキルメタアクリレート コポリマーの水溶液

1-メントール

塩酸グラニセトロン

次にガラス板上にパッキングレイヤーとしてPETフィ ルムを用意し、その上に適量の上記混合溶液1~3をそ れぞれ滴下し、アプリケーター(10. ML八幡精機製 作所製)を用いて素早く塗工して塩酸グラニセトロン含 有層をフィルム上に形成した。次にPETフィルムをガ イヤーとしてシリコーン処理済みのPETフィルムを乾 燥した塩酸グラニセトロン含有層に密着させ1 c m² あ たりそれぞれ $43\mu g$ 、7、 $86\mu g$ および7、 $86\mu$ gの塩酸グラニセトロンを含有するテープ剤1~3を得

【0046】次いで、雄性ヘアレスラット(体重180 ±10g)の腹部摘出皮膚を37℃の水を循環させた横\*

98.5 98.745 99.945

- 1. 2 1. 2
- 0.3 0.055 0.055
- \*型拡散セルに挟み、レシーパー(真皮)側に蒸留水2. 8mlを入れ、マグネチックスターラーにより攪拌し、 角質側に上記テープ剤1~30.95cm² (それぞれ 40.9μg、7.47μg、7.47μgの塩酸グラ ニセトロンを含有する)を適用し、塩酸グラニセトロン ラス板から外し、60℃で30分間乾燥後、リリースレ *10* のヘアレスラット皮膚透過試験を行なった。経時的に採 取したレシーバー溶液中のグラニセトロンの量を高速液 体クロマトグラフィーにより測定した。 結果を図1に示 す。

10

【0047】ここで塩酸グラニセトロンの薬物速度論パ ラメータを表2に示す(カイトリル注射液インタピュー フォームより)。

表2

用量(dose) (μg /kg) 最高血中濃度 (C...)(ng/ml)

AUC (ng·hr/ml)

半減期 (T<sub>1/2</sub>) (hr)

分布容積 (Vd) (1)

総クリアランス値(CL) (ml/min)

静脈内注射(単回)

40

19.5±6.1

 $3.1\pm36.5$ 

 $3.1 \pm 1.2$ 

 $196 \pm 70$ 

856±538

ヒト皮膚におけるグラニセトロンの皮膚透過性がヘアレ スラット皮膚におけるそれと同じであると仮定して、ヘ アレスラット皮膚透過試験より得られたデータと表2に 示す塩酸グラニセトロンの薬物速度論パラメータを用い μgの塩酸グラニセトロンを含む本発明テープ剤100 cm<sup>2</sup> (10cm×10cm) を、体重が60kgのヒ トの皮膚に適用した時の血漿中グラニセトロン濃度を予 測し、得られたヒトでの予測血漿中グラニセトロン濃度 曲線を図2に示す。

【0048】対比のために塩酸グラニセトロン40μg /kgを健常成人男性に30分にわたって静脈内点滴投 与し、これを10回/6日繰り返した時の血漿中グラニ セトロン濃度を図3に示す。

【0049】図2に示される結果は、図3に示される血 40 漿中グラニセトロン量と比較しても十分薬効を期待でき るレベルにある。また、皮膚適用面積を変えることによ って、各疾患および各患者の状態にあわせてグラニセト ロンの投与量を容易に増減できるので臨床上かなり有用 である。

#### 【0050】実施例2

クロロホルムと粘着剤のスチレン-イソプレン-スチレ ンプロック重合体を重合比3:1の割合で加え、よく攪 拌し、粘着剤のクロロホルム溶液とした。この溶液20 0mgに塩酸グラニセトロン75μgおよび乳酸セチル 50 グラニセトロンの予測血漿中濃度を示すグラフである。

6. 2mgを加えスパーテルで均質になるまで攪拌し た。この時、クロロホルムが揮発しやすいので素早く操 作を行なった。ガラス板上にパッキングレイヤーとして PETフィルムを用意し、その上に適量の粘着剤のクロ て、コンポリューション法により、 $1 \text{ cm}^2$  あたり4 3 の ロホルム溶液を滴下し、アプリケーター(1 0 . ML八 幡精機製作所製)を用いて素早く広げて塩酸グラニセト ロン含有層をフィルム上に形成した。次にPETフィル ムをガラス板から外し、40℃で30分間乾燥後、リリ ースレイヤーとしてシリコーン処理済みのPETフィル ムを、乾燥した塩酸グラニセトロン含有層に密着させて テープ剤とした。

[0051]

【発明の効果】以上説明したように、本発明によれば、 グラニセトロンの基剤からの放出性、皮膚への吸収性お よびそれらの有効血中濃度の持続性に優れたグラニセト ロン含有経皮吸収製剤が提供される。さらに、本発明の グラニセトロン含有経皮吸収型製剤によれば投与が簡便 であり、かつ、投与時に患者に与えられる精神的ならび に肉体的な苦痛や不安が取り除かれると共にQOLの改 善にも寄与し、臨床上有利な製剤が得られる。

【図面の簡単な説明】

【図1】 ヘアレスラット皮膚を透過したグラニセトロ ンの累積量を示すグラフである。

【図2】 本発明テープ剤をヒトの皮膚に適用した時の

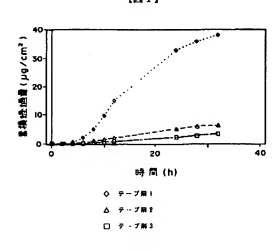
(7)

特開平8-34731

11 【図3】 塩酸グラニセトロン40μg/kgを健常成 人男性に反復して静脈内点滴投与した時の血漿中グラニ

セトロン濃度を示すグラフである。

【図1】

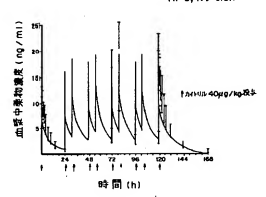


[図2]
(図2)
(図2)
(図2)
(図2)
(図2)

12

【図3】

( n=8,平均±S.D.)



フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別記号

庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

A 6 1 K 47/14

E